Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date
JP 58047499 A 19830319

pplicat No Kind Date



Priority Applications (No Type Date): JP 81144568 A 19810916

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 58047499 A 8

Abstract (Basic): JP 58047499 A

The determn. of components of vital body fluids (i.e. substrates or enzymes) comprises colorimetric determn. of hydrogen peroxide produced by a redox reaction based on colour development due to oxidative concensn. between 4-aminoantipyrine or 3-methyl-2-benzothiazolino hydrazone (MBTH) and N-ethyl -N-sulpho-propyl-m-toluidine (ESPT) in the presence of peroxidase. The improvement comprises classifying all the reagents into those contg. a substrate or enzyme that directly acts on the component to be determined, 4-aminoantipyrine or MBTH and others contg. ESPT and peroxidase, and previously removing interfering substances present in samples by using the latter reagents.

In the absence of 4-aminoantipyrine or MBTH, ESPT changes per se into a colourless substance by hydrogen peroxide, which is produced by interfering substances, in the presence of peroxidase and at the same

time exhausts hydrogen peroxide.

Title Terms: DETERMINE; BODY; FLUID; COMPONENT; COLORIMETRIC; DETERMINE; HYDROGEN; PEROXIDE; OBTAIN; REDOX; OXIDATION; CONDENSATION

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Additional): C12Q-001/28; G01N-021/76;

G01N-033/50

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B02C; B05-C08; B06-F01; B07-D08; B10-A09B;

B11-C07B; B12-K04; D05-A02

Chemical Fragment Codes (M1):

02 M423 M750 M903 N102 P831 Q233 V802 V810

03 M423 M430 M782 M903 P831 Q233 V802 V811

Chemical Fragment Codes (M2):

01 C101 C408 C550 C730 C800 C801 C802 C804 C805 C807 M411 M750 M903 M910 N102 P831 Q233

04 F011 F012 F013 F014 F015 F512 G010 G100 H1 H100 H121 H2 H212 J5 J521 L9 L941 M210 M211 M240 M273 M281 M320 M413 M430 M510 M521 M531 M540 M782 M903 P831 Q233 Q505

05 D013 E600 H2 H211 K0 K6 K630 M210 M211 M273 M281 M320 M412 M430 M511 M520 M530 M540 M782 M903 P831 Q233 Q505

06 G012 G100 H1 H103 H141 K0 K4 K431 M210 M211 M212 M240 M273 M281 M313 M321 M331 M332 M340 M342 M373 M391 M414 M430 M510 M520 M531 M540 M782 M903 P831 Q233 Q505

Chemical Fragment Codes (M6):

07 M903 P831 Q233 Q505 R514 R613 R623 R624 R632 R639

Derwent Registry Numbers: 1732-U

5/9/2 (Item 1 from file: 345)

DIALOG(R)File 345:Inpadoc/Fam.& Legal Stat

(c) 2001 EPO. All rts. reserv.

4147464

Basic Patent (No, Kind, Date): JP 58047499 A2 830319 <No. of Patents: 001>

PATENT FAMILY:

JAPAN (JP)

Patent (No, Kind, Date): JP 58047499 A2 830319

MEASUREMENT OF COMPONENT OF LIVING BODY SOLUTION (English)

Patent Assignee: YATORON KK

Author (Inventor): NOUCHI FUMIO; NISHIDATE KAZUYOSHI

Priority (No, Kind, Date): JP 81144568 A 810916

Applic (No, Kind, Date): JP 81144568 A 810916

IPC: * C12Q-001/28; G01N-021/76; G01N-033/50; G01N-033/60

CA Abstract No: * 98(2<u>51</u>212560F Derwent WPI Acc No: * 83-40636K JAPIO Reference No: * 3135C000049

Language of Document: Japanese

5/9/3 (Item 1 from file: 347)

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

01110099

MEASUREMENT OF COMPONENT OF LIVING BODY SOLUTION

PUB. NO.:

58-047499 A]

PUBLISHED:

March 19, 1983 (19830319)

INVENTOR(s):

NOUCHI FUMIO

NISHIDATE KAZUYOSHI

APPLICANT(s): YATORON KK [325408] (A Japanese Company or Corporation), JP

(Japan)

APPL. NO.:

[JP 81144568] 56-144568

FILED:

September 16, 1981 (19810916)

INTL CLASS:

[3] C12Q-001/28; G01N-021/76; G01N-033/50; G01N-033/60 14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry); 28.2

JAPIO CLASS: JOURNAL:

(SANITATION -- Medical); 46.2 (INSTRUMENTATION -- Testing)

Section: C, Section No. 170, Vol. 07, No. 135, Pg. 49, June

11, 1983 (19830611)

ABSTRACT

PURPOSE: To measure accurately the desired component, by dividing all reagents into a group consisting of a substrate or an enzyme to be reacted with the desired component and 4-antipyrine or MBTH and a group consisting of ESPT and peroxidase, removing previously an interfering substance in a specimen using the latter.

CONSTITUTION: All reagents are divided into a group consisting of a substrate or an enzyme to be directly reacted with the desired component in a specimen and 4-aminoantipyrine or 3-methyl-2-benzothiazolinonehydrazine and another group consisting of N-ethyl-N-sulfopropyl-m-toluidine and peroxidase. The latter reagents are used for removing previously an interfering substance coexisting in a spcimen, the desired substance is then reacted with the former reagents, the emission is determined by colorimetry to measure the desired component. ?s an,pn=jp 8201393

0 AN=JP 8201393

3 PN=JP 8201393

56

3 AN, PN=JP 8201393

?t s6/9/all

(Item 1 from file: 351) 6/9/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

010874496

WPI Acc No: 1996-371447/199637

XRAM Acc No: C96-117945

Qualitative analysis of cholesterol in high density lipoprotein(s) adding complex forming substance and surfactant and enzymatically measuring amt.

Patent Assignee: DAIICHI PURE CHEM CO LTD (DAUC); DAIICHI KAKAGU YAKUHIN

KK (DAUC); DAIICHI KAGAKU YAKUHIN KK (DAUC)

Inventor: HINO K; MANABE M; NAKAMURA M

Number of Countries: 025 Number of Patents: 015

Patent Family:

ı u	ccirc rumary	•						
Pa ⁻	tent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
WO	9623902	A1	19960808	WO 95JP641	A	19950403	199637	В
JΡ	8201393	A	19960809	JP 9513607	Α	19950131	199642	
AU	9520852	A	19960821	AU 9520852	A	19950403	199648	
ΕP	753583	A1	19970115	EP 95913411	A	19950403	199708	

ANSWER 1 OF 1 CA COPYRIGHT 2003 ACS L7 98:212560 CA ANDetermination of body fluid components TΙ Yatoron K. K., Japan PΑ SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 8 pp. CODEN: JKXXAF DT Patent LA Japanese FAN.CNT 1 APPLICATION NO. DATE PATENT NO. KIND DATE _____ _____ ____ JP 1981-144568 19810916 <--JP 58047499 A2 19830319 PΤ PRAI JP 1981-144568 19810916 During the detn. of body fluid components based on a redox reaction by reaction of the sample with peroxidase, 4-aminoantipyrine or 3-methyl-2-benzothiazolinone hydrazone, the sample is pretreated with N-ethyl-N-sulfopropyl-m-toluidine (I) and peroxidase for the removal of interfering substances. Thus, a serum sample contg. triglycerides was treated with a reagent contg. glycerol kinase, L-glycerol 3-phosphate oxidase, peroxidase, ATP, I, MgCl2, Triton X 100, and Tris-HCl buffer (pH 7.0) at 37.degree. for 5 min for the removal of free glycerol, followed by treatment with a reagent contg. lipoprotein lipase, 4-aminoantipyrine, Triton X 100 and Tris-HCl buffer (pH 7.0) at 37.degree. for 10 min and colorimetric anal. at 550 nm for the detn. of serum triglycerides. .alpha.-Amylase was also detd. in blood serum. C12Q001-28; G01N021-76; G01N033-50; G01N033-60 IC CC9-5 (Biochemical Methods) Section cross-reference(s): 7 serum triglyceride detn enzymic colorimetry; amylase detn serum enzymic STcolorimetry Blood analysis IT (amylase and triglycerides detn. in, of humans, enzymic-colorimetric) Glycerides, analysis TT RL: ANT (Analyte); ANST (Analytical study) (detn. of, in human blood serum, enzymic-colorimetric) IT Spectrochemical analysis (colorimetric, for triglycerides) IT 9000-90-2 RL: ANT (Analyte); ANST (Analytical study) (detn. of, in human blood serum, enzymic-colorimetric) 36783-03-6 IT 9003-99-0 RL: ANST (Analytical study) (in triglycerides detn. in human blood serum)

Tectar 4-100 monionic delegan

=>



8

(9 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭58—47499

(5) Int. Cl.³ C 12 Q 1/28 識別記号

庁内整理番号 6543--4B ❸公開 昭和58年(1983)3月19日

C 12 Q 1/28 G 01 N 21/76 33/50 33/60 6543—4 B 6637—2 G 6422—2 G 6422—2 G

発明の数 1 審査請求 有

(全 8 頁)

❷生体液中の成分の測定方法

②特

質 昭56-144568

野内文夫

∞⊞

顧 昭56(1981)9月16日

70発 明 者

松戸市小金原6-9-20

仍発 明 者 西館和由

八千代市村上1113番の1

の出 願 人 株式会社ヤトロン

東京都千代田区東神田1丁目11

番4号

四代 理 人 弁理士 山下穣平

Si agost about

男 銀 書

1. 発明の名称 生体被中の成分の調定方法

2. 特許請求の範囲

3.発明の詳細な説明

本発明は生体散中の成分、すなわち蒸賞を たは酵素活性を主としてレドックス反応を使 用して側定するに当り共存する妨害物質をM

~ N - スルホプロピルーロートルイ **ジン(以下88PTという)の特異な性質を** 将用して触去する方法に属する。さらに詳し くは生体被中の成分の制定にレドックス反応 を進層し定量的に生成する過度化水素を、ペ ルオキシグーせの存在下、4~アミノアンチ ピリンあるいはるーメチルー2ーペンプテア プリノンヒドラゾン(以下MBTHという) とまるアエとの酸化縮合による発色に基づき 比色定量することにより検体中の目的成分を 爾定する方法において彼休中に共存する故事 物質が反応の過程で過酸化水素を生成し、そ の過酸化水素が目的成分の細定結果に観察を 生じる食のある場合、EBPTの特性すなわ ち酸化糖合の相手方(との場合4-アミノア ピリンあるいはMBTE)が存在しない ペルオキシメーせの存在下過酸化水泉に タ B B P T 良身が変化すると同時に存在す る過酸化水素を消尽するとと、しかも変化し た物質が無色であるとと、更にm8PTは水

8

癖性のため得りを生じないこと(トルイジンは一般的に難癖性で舞る)ことを利用して予め妨害物質を除去した使検体中の成分を正確 に概定する方法に関する。

トリグリセフィド リペール (リポプロテインリパーセ)

GOT: レーアスパラヤン酸十ペーケトグルタール酸 GOT。 オキテロ酢酸 + レーグルタミン酸

> オキザロ酢酸 オキザロアセテートアカルギキシダーな ピルピン酸 + COs

ピルピン酸+Oz+リン酸 ピルピン酸オキシダーセン アセテルリン酸 + COz + HzOz

とれらの場合核体中のピルピン酸が研定値に 正製差を与える。因に人血病中のピルピン酸 は通常的 0.1 mmos/s であるが病的にはさら に増加するととがある。また(0) s - アミラー せ活性制定は次の反応により行なわれる。

多篇アンアン α-アミラーセ_ラ アルコース グリコアミラーセ

グルコース+0s <u>ゲルコースオキシダーヤ</u>, テルコン酸 +Bs0s

上記原理によるビーナミラーヤ版性の概定に おいては検体中のアルコースが正調整を与え 特用4958-47499(2)

グリセロール + ATP グリセロールキナーゼ グリセロールー3 - リン数 + ADP

グリセロールー3 - リン酸+ Oz ユーダリセロールリン酸

グヒドロキシアセトンーモノリン酸エステル + 田jOs

上記原環によるトリクリセライド制定においては検作中のクリセロールが制定値に正額 値を与えるととは明らかである。因に人血清 中には約0.1 mm・8/8 のグリセロールが含まれてシタトリオレイン換算約8 m/d8 に相当 するが時には(例えば透析患者血清)さらに 高くなるとともある。また②トランスアミナーゼ(GOT、GPT)活性測定は次の反応によ り行なわれる。

GPT: DL-Tラニン+α-ケトタルタール酸 GPT> ピルピン酸+L-ダルタミン酸

> ピルピン酸+Os+リン酸 ビルビン酸オキンダーゼ アセチルリン酸+COs+ HsOs

るととになる。因に人血液中のグルコースは 約6 mme8/8 であるが病的には非常に増加するととがある。

以上の何のほかアシル Co-Aシンセターセ、 はオキナーセ、ピルピン酸オキンダーセを組 合化た遊離脂肪酸の稠定の場合のピルピン酸、 あるいはホスキリペーセーD、コリンオキシ メーゼを組合せたリン脂質稠定の場合のコリ ン等の妨害物質の影響を取り除くために本発 質方法は有効であり、さらに今後開発される 何定方法への適用も充分考えられる。

従来とれら動物物質の影響を取り除くため には目的の成分に直接反応する際素ものに 基質を除いた条件でそれ以外は全く同じ方法 で調定性から差引くととが一般に行なる。 体の獨定性から差引くととが一般に行なるれている。 しかしとれば操作、計算が顕複していまりまた他の方法として共 動めに目的の成分に変化を与えない条件で共 存する動物物質を消尽し生成する過酸化水素 をカタラーゼを加えて該去し次いでカタラーゼ国書列を加えた後目的成分の制定反応を実施する方法があるが、この場合にはカタラーゼ国書列を必要とし試整組成、操作が複雑となるばかりでなくカタラーゼ国書列であるシアンナトリウムは微性条件下でアン化水素を発生する等の障害がある。

本発明者等はこれら従来技術の欠点を取除くため種々研究し、BBPTの特性すなわち BBPTは酸化粧合の相手方が存在しないと きはペルオヤシダーゼの存在下過酸化水素を 情尽してそれ自身が発色するととなく変化す るという知見に基づき研究を重ねた結果本発 明を完成した。

本発明は生体核中の成分すなわち蓄質また は酵素活性の製定にレドックス反応を適用し 定量的に生成する過酸化水素をペルオキシダ 一せの存在下、酸化総合により発色する発色 剤により比色定量することにより検体中の目

> 0~1.0 mme 8/8 HzOz 蓄骸の系列の失 40.0 2 mを接りこれに試験(1) 1.5 mを 加え37 C、5分間加強侵試験(2) 1.5 mを 加え2 Cれにさらに0~1.0 mme 8/8 HzOz 磁液の系列を失々0.0 2 m加え5分間放 電後被長550 nm で吸光変を測定する。 その結果を表1に示す。数値は吸光変を 表わす。

福岡昭58-47499(3)

次に試験例により本発明の効果を説明する。 試験例 1. 妨害物質としての過酸化水素の除去 効果:

1. 試業

(1) ペルオキンダーセ 0.0 1 m/m 1 m m e e/4
E 8 P T 1.0 m m e e/4
を含む 0.1 m e e/8 リン酸級物故 (pE 6.8)

(2) 4-アミノアンチピリン 0.8mmos/4 を含む 0.1mos/8 リン酸級鉄液 (pli 6.8)

2. 興定

MOKMEN MALM H.O.O.	6	89	40	•	- -	0 4
大大五:0, 配成 の配成	•	1/70==	270==	2/70mm 2/70mm 5/70mm 9/70mm 1/30mm	m mo 6/1	m=01/6
0	0.005	0.00	0.005	0.00	0.00	0.00
02 mm·1/1	0104	0.1 0 5g	0.104	0.108	0.104	0.104
97	0.210	0.210	0211	0.210	0.211	0.209
9.0	0.313	0.312	0.318	0314	0.313	0.313
8.0	0419	0.420	0.420	0.418	0.419	0.419
10	0.522	0.522	0.521	0.5 2 3	0.522	0.5 2 3
•						



上表からも一アミノアンテピリンを加える 前に存在した過酸化水素はペルオキシダーセ、 BBPでにより完全に独立され、その過酸化 水素の概定に全く影響を与えていないととが 明らかである。

試験例2.妨害物質としてのグルコースの験法 効果:

1. K.W.

- (I) ムタロターゼ 10 U/ml グルコースオキングーゼ 2×10⁴ U/ml ペルオキングーゼ 2×10⁴ U/ml E B P T 1.0 mmod/4 を含む水ウ酸緩衝液 (pl 6.5)
- (2) 4~アミノアンテビリン 0.4 mme &/& を含む水ウ酸緩衝液 (以 6.3)

2. 獨定

上配鉄楽を用いて次の三つの試験を行なった。

(I) グルコース領導液 0 ~ 4 0 0 m/48 の系列かよび 3 何の血清の夫々 2 0 m/ 特問昭58-47499(4) を振り試験(1)2 mを加える7で、5分 関数優級試験(2)2 mを加えさらに37 で、10分関数優級数長550 mm で

数光度を測定する。

- (2) 上記グルコース標準被系列かよび血槽の夫々20 A 8 を採り試察(1) 2 m かよび放棄(2) 2 m を同時に加え混合しまって、10分割放棄後放長550 mm で仮光度を過定する。
- (3) グルコース標準被100mp/d420 A 4 を探りこれに試棄(1)2mを加え 37で、5分間放置後試棄(2)2mを加 えさらに上記グルコース標準被采列か よび血槽の失々20m8を加え37で、 10分間放置後被長550mmで吸光 変を概定する。

上記三つの報定額果を次の表2 に示す。 数値は吸光度を扱わす。

表 2

検	#	闽定(1)	脚定(2)	興定(3)
*		0.006	0.006	0.006
グルコース模様	液 100%/48	0.006	0.357	0.858
,	200 •	0.006	0.709	0.707
	300 -	0.006	1.050	1.051
	400 •	0.007	1.700	1.698
单 精	1 :	0.008	0.408	0.405
•	. 2	0.007	0.488	0.489
7	8	0.009	0.527	0.525

上表から次のととがいえる。

御定(1)からグルコースは機能の如何に拘ら ず試薬(1)で処理することにより飲去できるこ とが、また概定(2)からは試薬(1)、試薬(3)を混合して用いることによりグルコースの種々の 機変にかける概定が可能であることが、また 剛定(3)からは試薬(1)で最初に存在するグルコースを予め飲去した疑問に反応液に試験(2)を 用いて種々の濃度のグルコースの調定が可能であるととが明らかである。しかも制定(2)と 調定(3)の競呆が制定製 整範値で一致している ととは最初に存在する妨害物質としてのグル コースを本発明の方法で除去しても後のグル コースの制定に何ら影響を与えないことが判 関した。

試験例 3. 前等物質としてのピルピン酸の除去 効果:

1. 試業

- (1) チアミンピロホスフエート 0.8 mmo 8/8
 Nag RPO4 10 mmo 8/8
 MC2 30 mmo 8/8
 エ8PT 1.0 mmo 8/8
 ベルオヤンダーゼ 0.01 平/㎡
 ビルビン酸オヤンダーゼ 7 U/㎡
 を含む 0.1 mo 8/8 ジメテルグルタレート級衡散 (pli 7.2)
- (2) 4-アミノアンテピリン 0.8 m mo 8/8 を含む 0.1 mo 8/8 ジメテルダルタレー

新定(2)

剛定(1)

ie.

体

*

卜級貨物(成7.2)

2. 高安

上記試察を用いて二つの試験を行なつ。 た。

- (1) ビルビン酸標準被 0.1 mme 8/8、1.0 mme 8/8 かよび 1.5 例の血清の失々
 2 0 ± 8 を振り誘整(1) 1.5 mを加える 7 で、5 分間放便後試察(2) 1.5 mを加えならに3 7 で、1 0 分間放便後試験プランクを対照に放長 5 5 0 am で 吸光変を調定する。
- (2) 上記ピルピン股領単級かよび血情の 失々20 mg に試業(1) 1.5 mgと試集(2) 1.5 mgを同時に加え混合し37 で、 10分間放置後試薬プランクを対照に 放長550 am で最光度を測定する。 上記二つの制定結果を次の表3に示す。 数値は最光度を表わす。

ピルピン酸物	E 0.1 mmo 8/8	0.000	0.016
•	1.0 m m · 8/8	0.002	0.164
血 情	1	0.002	0.006
	2	0.003	0.098
	. 3	0.003	0.014
	4 .	0.002	0.07
-	5	0,002	0.04
	6	0.001	0.002
	7	0.002	0.003
	8 .	0.003	0.004
	9	0.003	0.03
	10	0.002	0.002

上表からピルピン酸についても試験例1、 まと同様本発明が有効であることが明らかで

試験例 4.妨害物質としてのグリセロールの除去効果:

1. KA

- (1) グリセロールキナーゼ 13 U/8
 L-グリセロールー3-リン酸酸化酵素 1300 U/8
 ベルオキンダーゼ 3×10⁴ U/4
 アデノシントリフオスフエート 0.4 mmo&/8
 ESPT 1.0 mmo&/8
 MCs 2 mmo&/8
 トリトンX-100 1 8/8
 を含む 1 0 0 mmo&/8 トリスー塩酸酸
- (2) 4-アミノアンテピリン 0.8 mme 8/8 トリトンX-100 1 8/8 を含む 1 0 0 mmo 8/8 トリスー塩酸優 糖被 (pU 7.0)

2. 侧定

上記試集を用いて次の三つの試験を行なった。

(1) グリセロール 標準液 0 ~ 1 0 0 0 m/dd (トリグリセライド換算)の系

別の夫々20 A 8 を採り、飲養(1) 1.5 mtを加える7 C、5 分間放置後、飲業 (2) 1.5 mt 加えさらに 3 7 C、1 0 分 間放置後被長 5 5 0 nm で表光変を初 定する。

- (2) 上記 f リセロール 篠単放系列の夫々 20 m f を採り試案(1) 1.5 m かよび試 葉(2) 1.5 m を同時に加え混合し、37 で、10分間放置後波長 550 nm で 吸光度を概定する。
- (3) グリセロール標準被 1 0 0 99/48
 (トリグリセライド換算) 2 0 s 8 を 採りとれに試棄(1) 1.5 m を加え 3 7 ℃、 5 分間放置後試棄(2) 1.5 m を加えさら に上記グリセロール標準被系列を加え 3 7 ℃、1 0 分間放置後波長 5 5 0 mm で表光度を制定する。

上配三つの測定結果を第1回に示す。 第1回から次のととがいえる。 測定(1)からアリセロールは機変の知何に拘

らず試棄(1)で処理することにより飲去できる ととが、また棚定四からは試楽(1)、試楽図を 複合して用いることによりグリセロールの種 々の装皮における側定が可能であることが。 また制定(8)からは武策(1)で最初に存在するグ リセロールを予め除去した袋同じ反応液に試 薬②を用いて種々の遺废のクリセロールの側 走水可能であることが穷らかである。 しかも 劉定(2)と劉定(3)の結果が劉定謨差範囲で一致 しているととは最初に存在する妨害物質とし、 てのグリセロールを本発明の方法で除去して も狭のグリセロールの側定に何ら影響を与え ないととが判明した。

次に実施例により本発明をさらに詳細に説 男する。

実施例 1.血清中のトリクリセライドの制定 1. 飲業

(1) グリセロールキナーセ 13 U/C Lーグリセロールー3~リン酸酸化酶素 1300 .0/6

ての血情間反応も情去される。

次に試棄② 1.5 以も加え混合し87℃。 10分類放棄袋被長550 am で表光度 を稠定する。との方法では血管中に通常 存在する遊離グリセロールの少くとも 20倍量すなわち2 mmo4/8 (トリナリ セライド1800町/48 相当)まで前去 できるので日常の臨床検査では特別の機 作を加えるととなく血精中のトリグリセ ライドの定量が可能である。

遺析患者血清 4 6 例を用い(1) 本発明方 法(前処理を行ない遊離グリセロールを 構去して中性脂肪を構定する方法)②無 処理の方法(敵処理を行なわないで進献 グリセロールと中性脂肪を制定する方法) (3) 別処理方法((2)無処理の方法から遊離 グリセロールを別に測定して差し引く方 法)とを比較した結果は第2回及び第3 包の通りである。

第2回で相関は次のとかりである:

特問昭58-47499(6)

ペルオキシゲーセ 8×10° U/4

ブデノシントリフオスフエート 0.4 mmo 8/8

ESPT 1.0 mm.4/4

Mg CL2. 2 mmo8/8

1112x-100 1 8/8

を含む100 mmos/8 トリスー塩酸級

第 リバーセ(リオアロテインリバーセ作

' 用を有する) 5×10 0/6

4-アミノアンテピリン 0.8 m mo 8/8 トリトンエー100 1 8/4

を含む100mm+8/4 トリス~塩酸板 養液(四7.0)

2. 黄定

後体血清 2 0 # 8 K 試楽(1) 1.5 m を加 た37℃、5分間加强し血清中に存在す る動物成分である遊離グリセーロールを **祷去する。との場合妨害物質の大部分は** 遊離グリセロールであるがその他グリセ ロールキナーゼ以下の反応に関与する総

> 回母式 y=1.35x+102 相関係数 R = 0.96 6

無る間で推奨は次のとかりである:

図券式、y=0.99x-13

相関係款 B = 0.9.9 9

無処理の方法は、彼休20mg を採り、 武楽(I) 1.5 mと武楽(2) 1.5 mを同時に混 合し、37℃、10分間放電後放長 550 BM で長光度を制定する。

遊離グリセロールのみを測定する方法 **は試棄(1) 1.5 =と試薬(2)からリペーセの** みを拾いた試察 1.5 mを同時に混合し、 37℃、10分開放電袋被長550 am で無定する。

以上のことから、本発明法は、無処理 とは第2日のように一致しない水、別処 悪の方法とは第8回のように、非常によ く一致するととが男らかである。

赛旅假 2

血療中のαーアミラーゼの活性衝定法。

(1) グルコアミラーゼ 15 U/ml
グルコースオキンダーゼ 2×10⁴ U/ml
ベルオキンダーゼ 10 U/ml
ムタロターゼ 10 U/ml
ESPT 2 mmo&/&
KCl 80 mmo&/&
CaCl 7 mmo&/&
を含む40 mmo&/4 本 ウ 酸板 筍核
(以6.5)

(2) 4-アミノアンチピリン 0.4 mmos/s
 参館テンプン 5 号/量を含む200 mmos/s マレイン数価値
 被 (pli 6, 3)

(3) クエン酸

0.6 mm. 8/2

を含む水器液

2. 概定

 特問458-47499(ア)

5分間加盟し、検体中かよび彩加したグルコースを補去する。次に試察(2)2 mを加えて混合し、37℃で正確に10分間加盟後、試察(3)を1 m加えた後、放長550 mm で扱光度を概定する。

との方法では、血清中に通常存在する グルコースの少なくとも 5 倍量すなわち 約30 mme 8/8 まで消去できるので、日 常の確床検査では、特別の操作を加える ととなく血清中のローアミラーゼ活性例 定が可能である。

表 4

版加ダルコース (四/48) (IU/8)	0	100	200	400
At the At the off	561	557	5 6 8	5 5 9
点 情	239	245	234	242

以上のことから、検体中のグルコースに影響されずにαーアもラーヤ活性を制定可能で

ある。

第1 図はグリセロール標準故と表光度との 関係を示すグラフであり、第2 図は別処理の 方法によるトリグリセライド概定と無処理の 方法によるトリグリセライド制定との相関を 示すグラフであり、第3 図は本発明方法によるトリグリセライド制定と別処理の方法によるトリグリセライド制定との相関を示すグラフである。

第 1 図







